**Додаток 2**

*до тендерної документації*

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

 **Код ДК 021:2015 – 33690000-3 Лікарські засоби різні**

|  |  |
| --- | --- |
| Назва предмета закупівлі | Лікарські засоби різні |
| Код ДК 021:2015 | ДК 021:2015 – 33690000-3 |
| Назва товару номенклатурної позиції предмета закупівлі та код товару, визначеного згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі  | Лікарські засоби різні |
| Кількість поставки товару  | 3 592 шт |
| Місце поставки товару  | 65003, Україна, Одеса, вул. Головатого отамана, 32 |
| Строк поставки товару  | до 30.12.2024 року включно |

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування товару** | **Медико-технічні вимоги** | **Один. виміру** | **Кіль-кість** | **Відповідність медико-технічним вимогам****Так/ні** |
|  | Алюминий спрей 200мл | Містить колоїдний алюміній, ацетон, 2-пропанол.Пропелент: бутан/пропан. | шт | 55 |  |
|  | Аседан 10мл | Містить атипамізолу гідрохлорид-5 мг. Допоміжні речовини: натрій хлорид, метилпарагідроксибензоат, вода для iн'єкцій. | флак | 90 |  |
|  | Ацепромал 50 мл | 1 мл препарату містить діючу речовину (мг):ацепромазина малеат - 10,0.Допоміжні речовини: хлорбутанолгидрат, метиловий ефір пари-гідроксибензойної кислоти, натрію сульфоксилат, вода апирогенная. | флак | 46 |  |
|  | Гепаві-Кел 100 мл | Тіаміну гідрохлорид 10 мг (Віт. B1) Рибофлавін 5,4 мг (Віт. B2) Піридоксин гідрохлорид 4 мг (Віт. B6) Нікотинамід 25 мг Декспантенол 5 мг Ціанокобаламін 10 мг (Віт. B12) Наповнювачі до 1 мл. | флак | 54 |  |
|  | Розчин глюкози 5%, 200 мл | Склад діюча речовина: глюкоза; 1 мл розчину містять глюкози моногідрату у перерахуванні на глюкозу безводну 50 мг; допоміжна речовина: вода для ін'єкцій. | флак | 46 |  |
|  | Денатурат-К 0,5 л. | 100 мл препарату містить: фракцію головну етилового спирту - 80 мл по безводному спирту | флак | 180 |  |
|  | Телазол, 5мл | Готовий розчин для ін'єкцій містить в 1 мл в якості діючих речовин: 50 мг тілетаміна (в формі тілетаміна гідрохлориду), 50 мг золазепама (в формі золазепама гідрохлориду), а в якості допоміжної речовини - 57,7 мг манітолу.  | флак | 200 |  |
|  | Комбикел 40 ЛА 100 мл. |  1 мл препарату містить діючі речовини прокаїну бензилпеніцилін (лецитин покритий) – 120 мг (120 000 МО), бензилпеніциліну цитрат буферний та лецитин покритий – 61,21 мг (80 000 МО), дигідрострептоміцину сульфат, що еквівалентно 200 мг дигідрострептоміцину. | флак | 57 |  |
|  | Медiсон 10 мл | 1 мл препарату містить: медетомидину гідрохлорид — 1 мг. | флак | 350 |  |
|  | Р-н натрiю хлориду 0,9% 250 мл | 1 мл препарату містить: натрію хлорид — 9 мг. | флак | 76 |  |
|  | Перекис водню 3% 100 мл. (флакон) | Діюча речовина: водню пероксид; 40 мл розчину містять водню перекису (30 %) 10 г; допоміжні речовини: натрію бензоат (Е 211) вода очищена.  | флак | 124 |  |
|  | Преднизолон,1 % 100 мл | 100 мл препарату містить:преднізолон (10 мг на 1 мл);спирт ізопропіловий;пропіленгліколь. | флак | 19 |  |
|  | Хлоргексидин 0,05% розчин фл.200мл. | Діюча речовина: хлоргексидину глюконат; 100 мл розчину містять розчину хлоргексидину глюконату (20 %) – 0,25 мл; допоміжна речовина: вода очищена. | флак | 170 |  |
|  | Цефтриаксон порошок для ін"єкцій 1.0 г. | Діюча речовина: цефтріаксон; | доз | 1885 |  |
|  | Івермектин 1% 100мл | Склад: івермектин 1 г в 100 мл препарату. | флак | 25 |  |
|  | Чемі-спрей 200 мл. Інвеза зовнішньої обробки ран | Суспензія для зовнішнього застосування фіолетового кольору містить в 1 мл хлортетрацикліну гідрохлорид 20 мг, Фіолетовий генціан 5 мг. | шт | 35 |  |
|  | Новокаїн 0,5%, 200мл | Діюча речовина: новокаїн (прокаїн); 100 мл розчину містять новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 0,5 г; допоміжні речовини: кислота хлористоводнева розведена, вода для ін'єкцій. | флак | 35 |  |
|  | Новокаїн 2%, 200мл | 1 мл препарату містить:новокаїн (прокаїну гідрохлорид) — 20 мг | флак | 39 |  |
|  | Релакс 1% 50мл | 1 мл препарату містить діючу речовину:пропофол – 10,0 мг.Допоміжні речовини: макрогол 15 гідроксистеарат, натрію метабісульфіт, трилон Б, бензиловий спирт, вода для ін’єкцій. | флак | 43 |  |
|  | Мелоксивет 100мл інекц | 1 мл препарату містить діючу речовину мелоксикам - 20 мг. | флак | 21 |  |
|  | Дексафорт 50мл | 1 мл препарату містить:дексаметазону фенілпропіонат – 2,67 мг;дексаметазону натрію фосфат – 1,32 мг.Допоміжні речовини | флак | 10 |  |
|  | Катозал 10% 100мл | 100 мл препарату містять діючі речовини (г):бутафосфан - 10,0;ціанокобаламін - 0,005.Допоміжні речовини: метил-4-гідроксибензоат, гідроокис натрію, вода для ін’єкцій. | флак | 32 |  |

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування препаратів лікарських.

2. Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) фармацевтичної продукції до дверей складу за адресою: вул. Отамана Головатого, 32, м. Одеса, одеської обл., Україна, спеціально обладнаним транспортом з дотриманням санітарно-гігієнічних умов зберігання препаратів лікарських, забезпечити умови зберігання та транспортування "холодовий ланцюг", якщо продукція передбачає таку доставку. Товар поставляється у споживчій тарі (пакуванні), що відповідає вимогам чинного законодавства та забезпечує цілісність, товарний вигляд, а також якість та безпечність під час транспортування та зберігання.

3. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України, які чинні на момент подання їх Учасником.

5. Термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати не менше 80% від загального терміну придатності з дня завезення їх на склад Замовника.

6. Учасник у складі пропозиції повинен надати копію ліцензії на право торгівлі лікарськими препаратами (ліцензії на виробництво лікарських засобів, якщо учасник є виробником запропонованого товару), або посилання (витяг) із реєстру ліцензій оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

7. Обов’язкова заміна товару, що не відповідає вищенаведеним вимогам щодо якості.

8. Товар має супроводжуватися документами, що підтверджують якість, кількість, серію (копія **сертифікатів якості та відповідності** надається по факту поставки препаратів. Препарати повинні бути зареєстровані в Україні та мати **реєстраційні посвідчення**

 У разі закінчення строку дії реєстраційного посвідчення (сертифікату про державну реєстрацію) – **листом виробника** про факт подання заяви про перереєстрацію.

***Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".***

***Еквівалентом лікарського засобу в розумінні даного оголошення є лікарський засіб, діюча речовина якого (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики абсолютно співпадають з біологічними, токсикологічними, фармацевтичними властивостями препарату, що е предметом закупівлі та якість якого підтверджена дослідженням на біоеквівалентність.***

***Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент), ніж передбачений цим оголошенням, учасник повинен надати документи, видані уповноваженим органом про біоеквівалентність та біодоступність еквівалента, що запропонований.***

**ПРИМІТКА:**

Усі документи повинні бути дійсними на момент подання пропозицій.

Відсутність документів, передбачених цією документацією та оголошенням, розцінюється як невідповідність пропозиції умовам Замовника.

У разі якщо Учасник не відповідає технічним вимогам Замовника або не в змозі виконати умови поставки, які визначені Замовником, Пропозиція відхиляється.

Запропонований Учасником товар має відповідати встановленим в Україні технічним та санітарним нормам та правилам.